# PCT

# 世界知的所有権機関



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 3 C07H 19/06, A61K 31/70

A1

(II) 国際公開番号

WO 85/00608

(43) 国際公開日

1985年2月14日 (14.02.85)

(21) 国際出願番号

PCT/JP84/00368

(22) 国際出願日

1984年7月19日 (19.07.84)

(3I)優先権主張番号

特顧昭58-130756 特願昭59-8480

(32) 優先日

1983年7月20日 (20. 07. 83) 1984年1月23日 (23.01.84)

(33) 優先権主張国

(7I) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

帝人株式会社 (TEIJIN LIMITED) [JP/JP] 〒541 大阪府大阪市東区南本町1丁目11番地 Osaka,(JP)

(72) 発明者; および (75) 発明者/ 出験人 (米国についてのみ)

川口健夫 (KAWAGUCHI, Takeo) [JP/JP]

〒168 東京都杉並区久我山2丁目5番23号 Tokyo,(JP)

斉藤政彦 (SAITO, Masahiko) [JP/JP]

〒359 埼玉県所沢市北秋津876-2

所沢コーポラスC-1006 Saitama,(JP) 鈴木嘉樹 (SUZUKI, Yoshiki) [JP/JP]

〒191 東京都日野市多摩平5丁目20番2号 Tokyo,(JP)

(74)代理人

弁理士 前田純博 ,外 (MAYEDA, Sumihiro et al.)

〒100 東京都千代田区内幸町2丁目1番1号

帝人株式会社 特許部内 Tokyo,(JP)

(81) 指定国

CH (欧州特許), DE (欧州特許), FR (欧州特許),

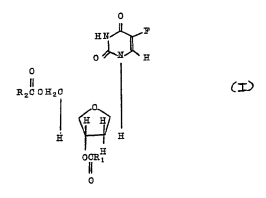
GB (欧州特許),US.

添付公開書類

国際調査報告書

#### (54) Title: ANTINEOPLASTIC AGENT

抗腫瘍剤 (54) 発明の名称



(57) Abstract

5-Fluoro-2'-deoxyuridine derivatives represented by formula (I), wherein R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> may be the same or different and each represents a C1-18 alkyl group having a carboxy group as a substituent, a process for their preparation, and antineoplastic agents containing as effective ingredient a 5-fluoro-2'-deoxyuridine derivative of the general formula (I) wherein R<sub>1</sub> and R<sub>2</sub> are as defined above or each represents an alkyl group containing 9 to 14 carbon atoms.

#### (57) 要約

上記式(I)において、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>が同一もしくは異なり、置換基としてカルポキシル基を有する炭素数1~18のアルキル基を表わす5-フルオロ-2′-デオキシウリジン誘導体、その製造方法および上記式(I)において、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>が同一もしくは異なり、置換基としてカルポキシル基を有する炭素数1~18のアルキル基、または炭素数9~14のアルキル基を表わす5-フルオロ-2′-デオキシウリジン誘導体を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

```
AT オーストリア
                       FR フランス
                                              ML マリー
AU オーストラリア
                         ガボン
                       GA
                                              MR
                                                モーリタニア
BB バルバドス
                         イギリス
                                                 マラウイ
                       GB
                                              MW
ΒE
  ベルギー
                       HU
                         ハンガリー
                                                オランダ
  ブラジル
                         イタリー
                                                ノルウエー
BG
  ブルガリア
                         日本
                                                ルーマニア
                                              RO
  中央アフリカ共和国
CF
                       ΚP
                         朝鮮民主主義人民共和国
                                                スーダン
                                              SD
CG
  コンゴー
                       KR
                         大韓民国
                                                スウエーデン
                                              SE
  スイス
                          リヒテンシュタイン
CH
                                                 セネガル
                       LI
                                              SN
                         スリランカ
CM
  カメルーン
                       LK
                                              SU
                                                 ソピエト連邦
  西ドイツ
                         ルクセンブルグ
                                                チャード
トーゴ
DE
                       LU
                                              TD
  デンマーク
アインランド
DK
                       MC.
                         モナコ
                       ИG
                         マダガスカル
                                                 米国
```

明細書

発明の名称

抗腫瘍剤

# 技術分野

5 本発明は抗腫瘍剤に関するものである。更に詳細には、本発明は、低用量で高水準の抗腫瘍効果を示しかつ安全性に於いて著しく優れており、生体内での5-フルオロー2'ーデオキシウリジンの徐放化性能に於いても優れた5-フルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体を有効成分とする抗腫瘍剤に関する。

#### 背景技術

15

20



10

15

20

これら代謝産物のひとつである 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンも抗腫瘍 活性を有する化合物として知られている。しかしながら、5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンは試験管内(in vitro)の実験では強力な抗腫瘍効果を有するが、担癌動物を用いた in vivo の実験では5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンの抗腫瘍効果は十分ではないことが報告されている〔Cancer Research,19,494(1959); Proc. Soc. Exp. Biol. N. Y.,97,470(1958); Proc. Soc. Exp. Biol., N. Y.,104,127(1960); Ann. N. Y. Acad. Sci.,76,575(1958)〕。

この原因としては、5 - フルオロー2'ーデオキシウリジンは生体内に投与されたとき、その半減期が著しく短く、腫瘍細胞との接触時間が十分でないことによると考えられている〔Cancer Research,32,1045(1972),Clin.Pharmacol.Ther,5,581(1964),Cancer Research,38,3479(1978),Bull.Cancer (Paris),66,67(1979),Bull.

Cancer (Paris), 66, 75 (1979), Europ. J. Cancer, 16, 1087 (1980)].

この様な欠点を改善するために、現在まで種々 の 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体の 研究がなされている。



10

15

例えば、3位をアシル化した3-アシル-5-

フルオロー2′ーデオキシウリジン( 特開昭 5 4 ー 163586 号公報)、3位及び31,51位をアシル 化した3-アシルー3',5'-ジー0-アセチルー 5 - フルオロー 2′- デオキシウリジン ( 特開昭 5 6 - 1 1 3 7 9 7 号 公 報 , 特 開 昭 5 6 - 1 1 3 7 9 5 号公報)などが知られている。しかしながら、こ れらの誘導体は抗腫瘍効果の増強が十分ではなく、 また安全性(治療係数)に於いても難点がある。 3′位及び 5′位をアルカノイル基でアシル化した 3′, 5′ - ジアシル - 5 - フルオロ - 2′ - デオキシ ウリジンが抗腫瘍活性を有することも報告されて いる (Biochemical Pharmacology, 14,1605(1965))。 この報告によれば 3′, 5′ - ジアシルー 5 - フルオ ロー2'ーデォキシウリジンはいずれも、親化合物 の 5 - フルオロー2′ - デオキシウリジンが抗腫瘍 効果を示す10~40mg/kg/日の投与量の範囲で活

性測定を試みているだけで、 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンに比べ有意に高水準抗腫瘍効果 20 と高い治療係数を有することを見い出すには至つていない。

3'位及び 5'位をアルカノイル基でアシル化 した 3' , 5' - ジアシル - 5 - フルオロ - 2' - デオキシウリジンであつて特にアセチル( $C_2$ ),プロパノ



4

イル( $C_3$ ),ブタノイル( $C_4$ ),ヘキサノイル ( $C_6$ ),パルミトイル基でアシル化した 3',5'ージアシルー 5 ーフルオロー 2'ーデオキシウリジンについては、Cancer Chemother. Pharmacol.,

(1981)6,19~23 に、これら 3′,5′ージアシルー 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジンは、5 ーフ ルオロー 2′ーデオキシウリジンに比べ低用量で抗 腫 瘍 効果を有することが示されている。しかしな がらこれらの 3′,5′ージアシルー 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジンは、治療係数に関しては、 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジンに比べ 2 ~

3倍程度の改善を示しているにすぎない。

発明の開示

本発明では下記式〔Ⅰ〕

15

10

$$\begin{array}{c} & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & &$$



10

15

一式中、R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>は同一もしくは異なり、置換基としてカルボキシル基を有する炭素数 1~18 のアルキル基、または炭素数 9~14のアルキル基を表わす。

で示される 5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン 誘導体又はその薬学的に許容しうる塩を有効成分 として含有する抗腫瘍剤が提供される。

本発明の 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジン誘導体は、低用量で高水準の抗腫瘍効果を示しかつ安全性(治療係数)に於いて著しく優れており、生体内での 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジンの徐放化性能に於いても優れた化合物である。 発明の 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジン本発明の 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジン基をイで、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>が、置換基としてカルボキシル基を有する炭素数 1 ~ 1 8 のアルキル基であるに、新規化合物である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の前記式〔I〕で表わされる 5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体の R1, R2は同一もしくは異なり、置換基としてカルボキシル基を有する炭素数 1~18のアルキル基を表わす。置換基としてカルボキシル基を有する炭素数 1~18のアルキル基のアルキル基としては、直鎖状もしくは分岐状



10

15

20

のアルキル基がある。カルボキシル基は、かかる アルキル基の末端炭素原子に置換していてもよく、 末端炭素原子以外の炭素原子に置換していてもよ い。カルボキシル基はアルキル基に1ヶ置換して いるのが好ましい。置換基としてカルボキシル基 を有する炭素数1~18のアルキル基としては例 えばカルボキシメチル、2-カルボキシエチル、 3 - カルボキシプロピル、4 - カルボキシブチル、 5 - カルボキシペンチル、6 - カルボキシヘキシ ル, 7 ーカルボキシヘプチル, 8 ーカルボキシオ クチル、 9 ーカルボキシノニル、 1 0 ーカルボキ シデカニル、11-カルボキシウンデカニル、 12-カルボキシドデカニル、13-カルボキシ トリデカニル,14-カルボキシテトラデカニル, 15-カルボキシペンタデカニル、16-カルボ キシヘキサデカニル、17-カルボキシヘプタデ カニル、18-カルボキシオクタデカニル、3-カルボキシー3ーメチルブチル、2ーカルボキシ デカニル. 2 ーカルボキシドデカニル. 2 ーカル

炭素数 9 ~ 1 4 のアルキル基としては、例えば ノナニル, デカニル, ウンデカニル, ドデカニル, トリデカニル, テトラデカニル等が挙げられ、特 にノナニル, ウンデカニル, トリデカニルが好ま

ボキシテトラデカニル等が挙げられる。



20

7

しい。

本発明の5 - フルオロー2′ーデオキシウリシよい。 薄体は薬理学的に許容される塩であつては、R1,R2が置換 薬理学的に許容なとしてする炭素数1~18 を としてカルボキシルを有する炭素数1~18 のアルキル基である場合には、カルボキシの増生であった。このは、カリウム塩であるは、カリウム塩のアルカリをはのは、カルシウム塩、カリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、カルシウム塩、カルアアンは、カルアンモニウム塩、チールアンモニウム塩、サールメチルアンモニウム塩、サールメチルアンモニウム塩、カリジニウム塩をどの有機塩をどが挙げられる。

楽理学的に許容される塩としては、3位の空素原子と酸との酸付加塩でもよく、かかる酸をとじては物、臭化水素酸、硫酸、リン酸をなどの無機酸;酢酸、プロピオン酸、クエン酸、コへや酸、酒石酸、マレイン酸をどの有機カルボン酸、カルボン酸等が挙げられる。

本発明の5ーフルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体の具体例としては例えば次の化合物が挙げ



15

られる。

3', 5'- ジマロニルー 5 - フルオロー 2' - デ オキシウリジン

3', 5'-ジスクシニル-5-フルオロ-2'-デオキシウリジン

3', 5'ージグルタリルー5 ーフルオロー2'ー ・ デオキシウリジン

3', 5'-ジアデイピル-5-フルオロ-2'-デオキシウリジン

10 3', 5'-ジピメリル-5-フルオロ-2'-デ オキシウリジン

> 3', 5'-ジスベリル-5-フルオロ-2'-デ オキシウリジン

3', 5'ージスペシルー 5 ーフルオロー2'ーデ オキシウリジン

3', 5'-ジデカノイル-5-フルオロ-2'-デオキシウリジン

3',5'-ジドデカノイル-5-フルオロ-2' - デオキシウリジン

20 3',5'-ジテトラデカノイルー5-フルオロー2'-デオキシウリジン

本発明によれば、一般式〔I〕で示される 5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体は、その抗腫瘍効果をマウス白血病細胞 L 1 2 1 0 を移植した

10

15

20

担癌マウスの延命効果で調べると、 5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジンが抗腫瘍 効果を示す用量の10分の1~130分の1という極めて低用量で強い延命効果を示す。また、マウス白血病細胞 L1210を移植した担癌マウスの生存日数を[最大増加させるに要する投与量(ILSmax)/30% 増加させるに要する投与量(ILSmax)/30% 増加させるに要する投与量(ILSmax)/30% 増加させるに要する投与量(ILSmax)/30% 増加させるに要する投与量(ILSmax)が明らかとなった。

更に、本発明の5-フルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体は、ブタ肝エステラーゼ等を用いたin vitro の系で、酵素反応によつて徐々に5-フルオロー2'ーデオキシウリジンを放出することが明らかとなつた。

このことは生体内での半減期がきわめて短い5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体は生体 内で徐々に放出することによつて長時間にわたつ て腫瘍細胞と5ーフルオロー2′ーデオキシウリジンを接触させられると考えられ、本発明の化合物 の高い抗腫瘍効果を裏付けている。

本発明の5-フルオロー2'ーデオキシウリシン誘導体は上述のとおり、優れた抗腫瘍効果を有す

QUREATI

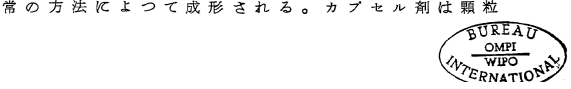
るものであり、従つて本発明によれば一般式[I]で表わされる5-フルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体を有効成分とする抗腫瘍剤が提供される。

本発明の5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジン 誘導体は、経口的にあるいは皮下,筋肉内,静脈 内,経皮,直腸内等の非経口的に投与される。な かでも経口,静脈内投与が好適である。経口投与 の剤型としては、例えば錠剤,丸剤,顆粒剤,散 剤,液剤,懸濁剤,乳化剤,リボソーム剤,カプ セル剤などが挙げられる。

1 5

10

20



10

15

20

剤、散剤などをハードゼラチンカプセルに充塡することによつて、あるいは液剤をソフトゼラチンカプセルに充塡することによつて成形される。

ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート, ポリオキシエチレンヒマシ油, ポリソルベート

剤の場合には、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油,

20, ポリソルベート80, ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエートなどの界面活性剤を可

溶化剤として加えることができる。乳化剤および

リポソーム剤の形成のために用いる脂質は、植物

油,レシチン,ホスフアチジルエタノールアミン,

ホスフアチジルイノシトール, ホスフアチジルセ

リン, スフインゴミエリン, ホスフアチジン酸コ

レステロールなどがあげられる。乳化剤およびリ

ポソーム剤の安定化剤としてはデキストラン,ア

ルプミン,ビニル重合体,非イオン性界面活性剤,

ゼラチン,ヒドロキシエチル澱粉などが用いられ

10

15

20

る。注射剤は通常バクテリア保留フィルターをとおす濾過,殺菌剤の配合等の処理を適宜行うことによつて無菌化される。

経皮投与の剤型としては、例えば軟膏剤、クリーム剤などが挙げられ、軟膏剤はヒマシ油、オリーブ油などの脂肪油、ワセリン等を用いて通常の方法により成形され、クリーム剤は脂肪油あるいはジエチレングリコール、ソルビタンモノ脂肪酸エステルなどの乳化剤等を用いて通常の方法によって成形される。

直腸投与のためには、ゼラチンソフトカプセル あるいはカカオ脂等を用いた坐剤などが用いられ る。

本発明の5 - フルオロー2' - デオキシウリジン誘導体の投与量は、患者の年令, 性別, 疾患の程度, 剤型などによつて異なるが、通常 0.0 0 5 ~ 9 mg/kg/日、好ましくは 0.0 1 ~ 4 mg/kg/日である。

本発明の薬剤中に含有せしめる 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジン誘導体の量は、かかる投与量から決定される。例えば錠剤,カプセル剤,注射剤などの剤型中に通常 0.1~1 8 0 mg 、好ましくは 0.2~8 0 mg の 5 ーフルオロー 2′ーデオキシウリジン誘導体が含有される。

本発明の5ーフルオロー2'ーデオキシウリジン

10

15

誘導体は2種以上を適宜選択して併用投与することも出来る。

一般式 [I] で表わされる本発明の5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体で、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>が炭素数9~1 4のアルキル基である場合の化合物は、例えば、Biochemical Pharmacology,14,1605 (1965) に示されている如く、いずれも公知の方法で合成することができる。すなわち、例える酸ハロゲン化物又は酸無水物とを、ピリジン, トリアルキルアミン等の有機塩基の存在下に反応できる。通常の方法によつて合成することができる。

 $R_1$ ,  $R_2$ が炭素数 9 , 1 1 , 1 3 の アルキル基である本発明の 5 ーフルオロー 2' ーデオキシウリジン誘導体は Biochemical Pharmacology, 14, 1605 (1965) に具体的に開示されており公知化合物である。

一般式〔I〕で表わされる本発明の 5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体で、 R<sub>1</sub> , R<sub>2</sub>が、置 換基としてカルボキシル基を有する炭素数 1~1 8 のアルキル基である場合、すなわち下記式〔I′〕



| 式中、R<sub>1</sub>', R<sub>2</sub>' は同一もしくは異なり、置換 | 基としてカルボキシル基を有する炭素数 1 ~ 1 8 のアルキル基を表わす。

で表わされる5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体又はその薬学的に許容しうる塩は新規化合物である。

かかる化合物は、次の方法によつて合成すると とができる。

10



# (j) R<sub>1</sub>'と R<sub>2</sub>'が同 一の場合

 $R_1'$ と  $R_2'$ が同じ場合すなわち下記式 [I'-a]

5

「式中、 R<sub>1</sub>', R<sub>2</sub>"は同じであり、置換基としてカルボキシル基を有する炭素数 1 ~ 1 8 のアルキル基を表わす

で表わされる 5 ーフルオロー 2′ ーデオキシウリジン誘導体は、 5 ーフルオロー 2′ ーデオキシウリジンと下記式 [II]

10

# R<sub>1</sub>' COOH

······ (I)

[ R,' は上記に同じ]

で表わされるカルボン酸もしくはその反応性誘導体を塩基の存在下で反応させることによつて 製造することができる。

15

式[II] のカルボン酸の反応性誘導体としては、対応する酸塩化物、酸臭化物などの酸ハロゲン化物、酸無水物、混合酢無水物、活性化エステ



ル又は活性化酸アミド等が挙げられる。なかでも酸塩化物、酸臭化物などの酸ハロゲン化物が好ましい。

フ め ル ン ル の :

10

5

1 5

20

カルボン酸もしくはその反応性誘導体と5-フルオロー2′ーデオキシウリジンとを反応せし める際に用いる塩基としては例えば、トリメチ ルアミン、トリエチルアミン、トリプチルアミ ン, ピリジン, N-メチルモルホリン, 2,6-ルチジン、 N,N - ジメチルアミノピリジンなど の有機塩基類;炭酸アルカリ,酢酸アルカリな どの無機塩基類が挙げられる。なかでもピリジ ン,トリエチルアミンなどの有機塩基類が好ま しい。反応溶媒としては、塩基として有機塩基 類を用いるときは、有機塩基類がそのまま溶媒 として使用される。有機塩基類のほかには例え ば、エチルエーテル, テトラヒドロフラン, ジ オキサンなどのエーテル類;塩化メチレン、四 塩化炭素などのハロゲン化炭化水素類;ベンゼ ン、トルエン等の芳香族炭化水素類などの非極 性溶媒が好ましい溶媒として挙げられる。反応 せしめる際の使用量は、一般式〔Ⅱ〕で表わされ るカルボン酸もしくはその反応性誘導体は、5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジンに対して2 倍モル以上用いられ、また塩基は2倍モル以上用



いられる。反応温度は、反応の初期には氷冷下 で行い、次いで室温で反応を行うのが好ましい。 反応時間は、反応する化合物の種類、量等によ つて異なるが、通常1~5時間程度である。

5

かくして本発明の5ーフルオロー2'ーデオキ シゥリジン誘導体が得られるが、更に必要に応 じて、薬理学的に許容される塩を得るために塩 生成反応に付してもよい。塩生成反応は通常の方 法によつて行われる。例えば水酸化ナトリウム, 水酸化カリウム, 炭酸ナトリウム, アンモニア, トリメチルアミン, モノエタノールアミン, モ ルホリンなどを5 - フルオロー2' - デオキシウ

10

リジン誘導体と通常の方法で中和反応せしめる ことによつて5 -フルオロー2' -デオキシウリ ジン誘導体の分子中のカルボキシル基の塩が得 15 られる。

5 - フルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体 と、無機酸、有機カルボン酸、有機スルホン酸 等とを、有機溶媒中で接触せしめることによつ て 5 - フルオロー 2′ - デオキシウリジン誘導体 の酸付加塩を得ることができる。

20

That.

反応後に目的物を単離精製するには、通常の 方法、例えば再結晶、薄層クロマトグラフィー, カラムクロマトグラフィー等の手段によつて行



うことができる。

# (ii) R<sub>1</sub> 'と R<sub>2</sub> ' が異なる場合

R1'と R2'が異なる場合すなわち下記式 [I'- b]

5

| 式中、 R<sub>1</sub>', R<sub>2</sub>" は異なり、それぞれ置換基 | としてカルボキシル基を有する炭素数 1 ~ 1 8 のアルキル基を表わす。

で表わされる 5 - フルオロー 2′ - デオキシウリ ジン誘導体は、下記式 [III]

10

〔式中、 R は保護基を表わす。〕 で表わされる化合物と下記式〔II〕

$$R_1'COOH$$
 (II)

[ R'は上記に同じ。]

15 で表わされるカルボン酸もしくはその反応性誘



導体とを塩基の存在下で反応せしめ、次いで保護基を脱離せしめた後、下記式 [IV]

R<sub>2</sub> COOH

 $(\mathbf{W})$ 

[ R<sub>2</sub> " は上記に同じ。]

5

で表わされるカルボン酸もしくはその反応性誘導体とを塩基の存在下で反応せしめ、次いで必要に応じて塩生成反応に付すことによつて製造される。

10

本発明で用いる前記式〔III〕で表わされる化合物においてRは保護基を示すが、保護基としては例えばトリフェニルメチル基,トリフェニルメトキシアセチル基等の立体障害性の高い保護基が挙げられる。前記式〔III〕の化合物は通常の方法で製造することができる。

15

式[II] の化合物と式[II] のカルボン酸もしくはその反応性誘導体との反応は、両者を等モル用いて反応させる以外は、前述したと同様の方法によつて行うことができる。

20

保護基の脱離は、酸性あるいはアルカリ性の 通常の加水分解条件で行うことができる。例え ば、酢酸水溶液,塩酸水溶液などの酸性条件下、 あるいはアンモニア性メタノール溶液などのア ルカリ性条件下で行うことができる。

保護基の脱離後の式[N]のカルボン酸もしく



15

20

はその反応性誘導体との反応は、式〔N〕のカルボン酸もしくはその反応性誘導体とを等モル用いる以外は、前述したと同様の方法によつて行うことができる。 同様の方法によつて行うことができる。

かくして本発明の 5 ー フルオロー 2′ ーデオキシウリジン誘導体又はその薬学的に許容しうる 塩が製造される。

以下本発明を実施例により更に詳細に説明する。

#### 10 実施例1

# 3',5'-ジアデイピル-5-フルオロ-2'-デ オキシウリジンの合成

5 - フルオロー2′ーデオキシウリジン250mg(1.01mmole)を10mlの無水ピリジンに溶解し、 氷冷攪拌下、アデイポイルクロリド800mg(4.37mmole)を約3時間かけて加え、室温で一夜攪拌した。反応混合物を50mlの氷水中に注ぎ1時間攪拌の後、2N塩酸を加えpHを4.00とし、20mlの酢酸エチルで3回抽出した。酢酸エチルを減圧下室温で留去して得られた粗生成物をクロロホルムに溶かし、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーエタノール

[(95:5)~(90:10)] 溶出部分を集め濃縮し



H.\_

て3',5'ージアデイピルー5ーフルオロー2'ーデオキシウリジンを得た。収率40%であつた。

 $UV(\lambda max)$ : 209 nm, 268 nm

NMR (  $\delta \stackrel{TMS}{CDC}_{\ell_3} - D_3COD$  ):

1.5-1.8 ( m , 8 H ) , 2.1-2.5 ( m , 1 0 H )

4.2-4.4 (m, 3H), 5.1-5.3 (m, 1H), 6.3 (t, 1H),

7.9 (d, 1 H, J = 6.5 Hz).

m.p.:44-45°C

#### 実 施 例 2

10 <u>3',5' - ジグルタリル- 5 - フルオロ- 2' - デ</u>オキシウリジンの合成

5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン220 嗎 (0.89 mmole)を3 mlの無水ピリジンに溶解し、 室温で無水グルタル酸280 嘅(2.46 mmole)を 加え、室温で一夜さらに80℃で3時間攪拌した。 反応混合物を30 mlの氷水中に注ぎ1時間攪拌の 後2N一塩酸を加え阳を4.00とし、15 mlの酢 酸エチルで3回抽出した。酢酸エチルを減圧下室 温で留去して得られた粗生成物をクロロホルムに た、クロロホルムーエタノール〔(93:7)~ (88:12)〕溶出部分を集め濃縮して油状の

3',5'-9/NBUN-5-7NBUREAU
OMPI
WIPO
NERNATIONA

22

キシウリジンを得た。収率70%であつた。

UV(lmax):209 nm, 268 nm

NMR (  $\delta \frac{TMS}{D_3COD}$  ):

1.7-2.2 (m, 4H), 2.2-2.7 (m, 10H),

4.2-4.5 (m, 3H), 5.2-5.4 (m, 1H),

6.25(t,1H),7.92(d,1H,J=6.5Hz).

#### 実施例3

3',5' - ジスクシェル - 5 - フルオロー2' - デ オキシウリジンの合成

5 - フルオロー2'ーデオキシウリジン5 0 0 略 10 (2.02 mmole)を6 mlの無水ピリジンに溶解し、 室温で無水コハク酸 5 0 0 咳 ( 5.0 0 mmole ) を加 え室温で一夜攪拌した。反応混合物を60mの氷 水中に注ぎ1時間攪拌の後2N-塩酸を加え門を 4.0 0 とし3 0 mlの酢酸エチルで3回抽出した。 15 酢酸エチルを減圧下室温で留去して得られた粗生 成物をクロロホルムに溶かしシリカゲルカラムク ロマトグラフィーに付し、クロロホルムーエタノ ール〔(90:10)~(85:15)〕溶出部 分を集め濃縮して3′,5′ - ジスクシェルー5 - フ 20 ルオロー2'ーデオキシウリジンを得た。収率80 %であつた。

 $UV(\lambda max)$ : 209 nm, 268 nm



NMR (  $\delta_{D_3COD}^{TMS}$ ):

2.5-2.7 (m, 10H), 4.2-4.4 (m, 3H),

5.2-5.4 (m, 1 H), 6.2 5 (t, 1 H),

7.9 2 (d, 1 H, J = 6.5 Hz).

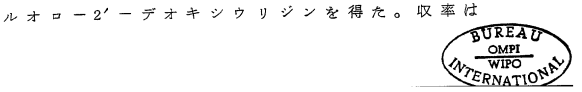
m.p.:116-117°C

実施例4

3',5' ービスー( β ーカルボキシウンデカノイ ル ) - 5 ーフルオロー2' ーデオキシウリジンの合

成

スー(βーカルボキシウンデカノイル)ー5ーフ



15

20

24

85%であつた。

 $UV(\lambda max)$ : 209 nm, 268 nm

NMR (  $\delta \stackrel{\text{TMS}}{\text{CDC}}_{\ell_3}$  ):

0.85(t,6H),1.3(s,28H),2.1-2.9(m,8H),

4.2-4.4 (m, 3H), 5.1-5.2 (m, 1H),

6.15(t,1H),7.9(d,1H,J=6.5Hz).

実 施 例 5

3′,5′ ービス ( β ーカルボキシトリデカノイル)

- 5 - フルオロー2′ーデオキシウリジンの合成

10 5 - フルオロー2'ーデオキシウリジン500 咄

( 2.0 2 mmole ) と 4 ージメチルアミノピリジン

1 2.2 呵 ( 0.1 mmole ) を 1 5 fl の無水ピリジン

に溶解し室温で無水 n ーデシルコハク酸 1 3 4 0

mg ( 5.0 mmole ) を加え室温で一夜攪拌した。反

応混合物を100㎖の氷水中に注ぎ、1時間攪拌

の後、2N-塩酸を加えHを4.0とし50mlのク

ロロホルムで3回抽出した。クロロホルムを減圧

下室温で留去して得られた粗生成物をクロロホル

ムに溶かしシリカゲルカラムクロマトグラフィー

に付しクロロホルムーエタノール(100:0)

~ ( 9 8 : 2 ) 溶出部分を集め濃縮して 3′,5′-

ビスー(βーカルボキシトリデカノイル)-5-

フルオロー2′ーデオキシウリジンを得た。収率は



80%であつた。

 $UV(\lambda_{max}^{EtOH})$ : 209 nm, 268 nm

NMR (  $\delta \stackrel{\text{TMS}}{\text{CDC}}_{\ell_3}$ ):

0.85(t,6H),1.3(s,36H),2.1-2.9(m,8H)

4.2-4.4 (m, 3H), 5.1-5.2 (m, 1H),

6.1 5 (t, 1 H), 7.9 (d, 1 H, J = 6.5 Hz).

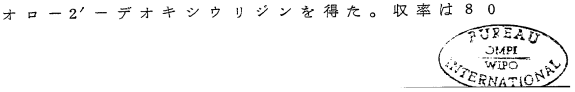
#### 実 施 例 6

3',5'-ビスー( $\beta$ -カルボキシペンタデカノイル) - 5-フルオロー2'-デオキシウリジンの

## 10 合成

5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン 5 0 0 mg (2.0 2 mmole)と 4 ージメチルアミノピリジン 1 2.2 mg (0.1 mmole)を 1 5 mlの無水ピリジン に答解し室温で無水 n ードデシルコハク酸 1 4 8 0 mg (5.0 mmole)を加え室温で一夜攪拌の後 2 Nー塩酸を加え附を 4.0 とし、 5 0 mlのクロロホルムで 3 回抽出した。クロロホルムを減圧下室温で留去して得られた粗生成物をクロロホルムに答かし、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しる・シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムーエタノール(100:0)~(98 2 2 ) 溶出部分を集め濃縮して 3′,5′ービスー

( β - ヵ ル ボ キ シ ペ ン タ デ カ ノ イ ル ) - 5 - フ ル



20

26

%であつた。

 $UV(\lambda_{max}^{EtOH})$ : 209 nm, 268 nm

NMR (  $\delta_{CDC\ell_3}^{TMS}$  ):

0.85(t,6H),1.3(s,44H),2.1-2.9(m,8H)

4.2-4.. (m, 3H), 5.1-5.2 (m, 1H),

6.1 5 (t, 1H), 7.9 (d, 1H, J=6.5 Hz).

実 施 例 7

3',5' - ビス- ( 3 - カルボキシ- 3 - メチル - ペンタノイル ) - 5 - フルオロー2' - デオキシ

10 ウリジンの合成

5 一フルオロー2'ーデオキシウリジン 5 0 0 mg ( 2.0 2 mmole ) と 4 ージメチルアミノピリジン

1 2.2 mg ( 0.1 mmole ) を 1 5 ml の無水ピリジン

に溶解し室温で無水 3,3 ージメチルグルタル酸

15 7 1 0 呵 ( 5.0 mmole ) を加え室温で一夜攪拌の

後、2 N - 塩酸を加え叶を4.0 とし5 0 ml の酢酸

エチルで3回抽出した。酢酸エチルを減圧下室温

で留去して得られた粗生成物をクロロホルムに溶

かし、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付

しクロロホルムーエタノール(100:1)~

( 9 5 : 5 ) 溶出部分を集め濃縮して3′,5′ービ

スー(3-ヵルボキシー3-メチルーペンタノイ

ル ) - 5 - フルオロー2' - デオキシウリジンを得



15

20

た。収率は90%であつた。

 $UV(\lambda_{max}^{EtOH})$ : 209 nm, 268 nm

NMR (  $\delta \stackrel{TMS}{CDC}_{\ell_3}$  ):

1.1 2 (s, 12H), 1.9-2.5 (m, 10H), 4.2-4.4 (m, 3H), 5.1-5.2 (m, 1H), 6.2 (t, 1H), 7.9 (d, 1H, J=6.5 Hz).

実 施 例 8

# 5 - フルオロー2′ - デオキシウリジン誘導体の 抗腫瘍活性(腹腔内投与)

本発明の5-フルオロー2'ーデオキシウリジン 誘導体について、マウス白血病 L1210 に対する抗 腫瘍効果を親化合物の5-フルオロー2'ーデオキ シウリジンおよび他の公知の抗腫瘍剤と比較した。

移植7日目のマウス白血病 L1210 腹水腫瘍細胞 10<sup>5</sup> 個を B D F マウス( & 6 週, Ca 2 4 9 、 1 群 : 5 匹)の腹腔内に移植し、実験に供した。

腫瘍細胞移植24時間後より、1日1回5日間薬剤を連続腹腔内投与した。

薬剤の抗腫瘍効果は、薬剤投与群の生存期間を 対照群(薬剤無投与)のそれに対する増加割合で 示した。

すなわち、対照群に比し30%生存期間を延長させるに要する薬剤投与量を ILS30 とし、最大延

命率(Max.ILS(%))を示すに要する投与量を ILSmax として表わした。また、ILSmax./ILS<sub>30</sub>を 治療係数としてその薬剤の安全性を示す指標とし た。

5 結果は第1表に示したとおりである。

第 1 表

化 合 物	抗 ILS <sub>30</sub> (ʌmo l •kg-¹ • day¹)	腫瘍活 ILSmax (µmol•kg <sup>-1</sup> •day <sup>-1</sup> )	性 Max.ILS (%)	治療係数 (ILSma x・ /ILS <sub>30</sub> )
本発明化合物				
3',5'ージデカノイルー5ーフルオ ロー2'ーデオキンウリジン	18	180	5 2	1 0.0
3',5' ージドデカノイルー5 <i>ー</i> フル オロー2' ーデオキンウリジン	1.0	45	6 2	4 5.0
3',5' ージテトラデカノイルー5ーフルオロー2' ーデオキシウリジン		4.5	6 1	
3',5' ージアデイピルー5ーフルオ ロー2' ーデオキンウリジン	1	20	5 8	2 0.0
比較化合物				
5ーフルオロー2 <sup>*</sup> ーデオキシウリ ジン	200	400	5 4	2.0
3',5' ージヘキサノイルー5ー フルオロー2' ーデオキシウリジ ン	10	40	3 8	4.3
3',5'ージ ゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゚゙゚゚゚゙゚゚゚゚	0.8	4.0	5 5	5.0



15

20

第1表からわかるように本発明の化合物は、極めて低用量で抗腫瘍効果を発現し、また治療係数も極めて大きい。

#### 実施例9

5 5 - フルオロー2' - デオキシウリジン誘導体の

# 抗腫瘍活性(経口投与)

本発明の化合物中 3',5' ージデカノイルー 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジン, 3',5'ージド
デカノイルー 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジ
ンおよび 3',5'ージテトラデカノイルー 5 ーフル
オロー2'ーデオキシウリジンについて、マウス
血病 L1210 に対する抗腫瘍効果を親化合物の 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンおよび 3',5'ージオクタノイルー5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンと比較した。

移植7日目のマウス白血病 L1210 の腹水腫瘍細胞 1×10<sup>5</sup>個を BDF<sub>1</sub> マウス( <sup>8</sup> 6 週, Ca 2 4 <sup>9</sup>, 1群: 5 匹)の腹腔内に移植し、実験に供した。

腫瘍細胞移植24時間後より、1日目,3日目および5日目の3回薬剤を経口投与した。

薬剤の抗腫瘍効果は、薬剤投与群の生存期間を 対照群(薬剤無投与)のそれに対する増加割合で 示した。



100 min 5/2 300 min.

3 1

第 2 表

化 合物	投与量	I L S	体重変化 (1-4d, g/mouse)
本発明化合物 3',5'ージデカノイルー5ー フルオロー2'ーデオキシウリ ジン	1 0 3 0 1 0 0 3 0 0	7 2 6 1 5 2 0	- 0. 8 - 1. 4 - 2. 4 - 3. 8
3',5' ージドデカノイルー5 ーフルオロー2' ーデオキシウ リジン	1 0 3 0 1 0 0 3 0 0	0 5 1 5 4 0	+ 1. 0 + 1. 0 0 - 2. 6
3',5' ーテトラデカノイルー 5 ーフルオロー2' ーデオキシ ウリジン	1 3 1 0 3 0 1 0 0	3 3 2 7 3 3 1 7	+ 2. 2 + 2. 0 - 0. 8 - 1. 4 - 2. 4
比較化合物 5ーフルオロー2'ーデオキシ ウリジン	1 0 3 0 1 0 0 3 0 0	1 5 1 0 1 5 1 0	+ 0. 6 + 1. 8 - 4. 2 - 5. 2
3',5' ージオクタノイルー5 ーフルオロー2'ーデオキシウ リジン	1 0 3 0 1 0 0 3 0 0	- 5 3 - 5 5	+ 1. 8 + 1. 6 - 2. 8 - 2. 2
コントロール		0	+ 0.4



10

15

32

#### 実施例10

# 5 - フルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体の

エステラーゼによる加水分解速度

本発明の5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体について、ブタ肝臓より抽出したエステラーゼを用いて酵素的加水分解による親薬物(5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジン)の放出速度を測定した。

来剤を10μ3/ml の濃度で等張りに酸緩衝液
( PH 7.0 0 ) に溶解し、37℃でブタ肝臓より抽出したエステラーゼ(シグマ社製)を酵素濃度
0.0 3 units/ml~150 units/ml となるように加えた後経済的にサンプル(10μl)をHPLCカラムに注入して酵素反応によつて放出された5ーフルオロー2′ーデオキシウリジン量を測定した。

各酵素濃度において、加えた5 - フルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体の1 / 2 量が、親薬物に変換されるのに要した時間(t1/2)を酵素による加水分解速度の指標として示した。

20 結果は第3表の通りである。



第 3 表

化 合 物	酵素濃度 (units/ml)	t 1/2 (min)
本発明化合物		
3',5' ージデカノイルー5 ーフルオロ ー2'ーデオキシウリジン	0.3 0.6	1 4 0 7 2
3',5' ージドデカノイルー 5 ーフルオ ロー2'ーデオキシウリジン	150	4000
3',5' ージアデイピルー 5 ーフルオロ ー2'ーデオキシウリジン	6.0 1 2.0	4 3 8.7 2 1 6.5
3',5' ージグルタリルー5ーフルオロ ー2'ーデオキシウリジン	1 5 0.0	4 3 7.2
3',5' ージスクシニルー 5 ーフルオロ ー2'ーデオキシウリジン	1 5 0.0	3 2 2 4.0
比較化合物		
3',5' ージプロパノイルー5 ーフルオ ロー2'ーデオキシウリジン	3.0 6.0	4 7.4 2 4.2
3',5' ージブタノイルー5 ーフルオロ ー2'ーデオキシウリジン	0.7 5 1.5 0	4 2.4 2 1.7
3',5' ージヘキサノイルー5ーフルオ ロー2'ーデオキシウリジン	0.0 4 5 0.0 7 5 0.1 5	3 2.5 2 4.0 1 0.0
3',5' ージオクタノイルー5ーフルオ ロー2'ーデオキシウリジン	0.0 3 0.0 4 5	1 8.2 1 5.6



15

第3表からわかるように本発明の化合物は、酵素反応によつて親薬物(5ーフルオロー2'ーデオキシウリジン)を放出する速度が極めて遅く、生体内に投与後生体内の酵素系で徐々に5ーフルオロー2'ーデオキシウリジンを放出する性質を有することが支持される。

#### 実施例11

プラズマ中の酵素系による薬剤からのFUdRの

## 放出拳動

10 ラットプラズマ(20%)中円 7.0, 3 7 ℃での本発明化合物からの 5 ーフルオロー2'ーデオキンウリジン(FUdR)の放出速度を測定した。

等張リン酸緩衝液によつて希釈したプラズマに本発明化合物を  $4\times10^{-5}$  M(FUdR  $9.85\mu$  g/mlに相当) の濃度になるように加え、 37  $\mathbb C$  でインキュベートした。経時的にサンプル( $10\mu$   $\ell$ )を HPLC カラムに注入して酵素反応によつて放出された 5-7ルオロー 2' ーデオキシウリジン量( $\mu$  g/ml)を測定した。

20 結果は第4表に示した通りである。

第 4 表からわかるように本発明の化合物は3',5' ージヘキサノイルー 5 ーフルオロー2'ーデオキシ ウリジンおよび 3',5' ージオクタノイルー 5 ーフ

A State of the second

ルオロー2′ーデオキシウリジンとの比較でラットのプラズマ中において親薬物を放出する速度が極めて遅く、生体に投与後生体内で徐々に5ーフルオロー2′ーデオキシウリジンを放出する性質を有することが明らかである。

第 4 表

化	合	物	5-フルオロ 100分後	コー2'ーデオ 200分後	キシウリジ 300 分後	ン放出量 400 分後	(µg/ml) 500 分後
本発明化4	合物						
3',5' ージ フルオロー ジン			4. 7	6. 7	7. 8	8. 5	9. 3
3',5' ージ ーフルオロ リジン			1. 2	2. 2	2. 9	3. 8	4. 2
比較化	合物						
3',5' ージ ーフルオロ リジン			7.8	9.85		_	
3',5' ージ ーフルオロ リジン			9.85				



36

#### **実施例12**

## 注射剤の製造

本発明の化合物(3,5 - ジミリストイル-5-フルオロー2'ーデオキシウリジン)及び0.5~1 %のポリオキシエチレン硬化ヒマシ油を水溶液(円6.0 0-7.5 0)に溶解し1 ml中に0.3 mg~1 mgを含む注射剤を得た。

#### 実施例13

#### 錠剤の製造

通常の方法により下記組成の錠剤を製造した。 10 5 0 mg 本発明の化合物 (3',5'ージドデカノイルー5ーフルオロー2'ーデオキシウリジン) 5 0 mg 乳 糖 コーンスターチ 4 0 mg カルボキシメチルセルロースカルシウム 5 7 mg 15 3 mg ステアリン酸マグネシウム 2 0 0 mg 計

#### 実施例14

## カプセル剤の製造

20 1カプセルが下記組成を有する硬質ゼラチンカ プセルを通常の方法により製造した。



37

本発明の化合物

1 0 mg

(3',5'ージテトラデカノイルー5ーフルオロー2'ーデオキンウリジン)

乳 糖

1 2 0 mg

結晶セルロース

6 7 mg

ステアリン酸マグネシウム

3 mg

計

2 0 0 mg

#### 実施例15

# リポソーム製剤の製造

レシチン26 嗎, コレステロール 5 %及び本発 明化合物(3',5' ージドデカノイルー 5 ーフルオ ロー2'ーデオキシウリジン) 4 0 %を含有する生 理食塩水を用いて、通常に従い超音波処理によつ てリポソーム製剤を得た。

# 産業上の利用可能性

本発明の5-フルオロー2'ーデオキシウリジン 誘導体は低用量で高水準の抗腫瘍効果を示しかつ 安全性に於いて著しく優れており、生体内での5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジンの徐放化性能 に於いても優れており、従つて悪性腫瘍の治療剤 として極めて有用である。



38

#### 請求の範囲

## 1. 下記式[I]

式中、R1,R2は同一もしくは異なり、置換基 としてカルボキシル基を有する炭素数 1~18 のアルキル基、または炭素数 9~14 のアルキ ル基を表わす。

で示される 5 ーフルオロー2′ーデオキシウリジン誘導体又はその薬学的に許容しうる塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

- 2. 経口又は静脈内投与形態にある請求の範囲第1項記載の抗腫瘍剤。
- 3. 錠剤, カプセル剤又は注射剤である請求の範囲
   第1項記載の抗腫瘍剤。
- 4. 5 フルオロー2' デオキシウリジン誘導体を
   0.1 ~ 1 8 0 或含有する請求の範囲第1項~第3
   項のいずれか1項記載の抗腫瘍剤。

15

## 5. 下記式 [I']

式中、Rí, Rí は同一もしくは異なり、置換基 としてカルボキシル基を有する炭素数 1~18 のアルキル基を表わす。

で表わされる 5 ーフルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体又はその薬学的に許容しうる塩。

6. 5 - フルオロー2′ - デオキシウリジンと下記式【Ⅱ】

 $R_1'$  COOH

【式中、Ri'は置換基としてカルボキシル基を有 する炭素数 1 ~ 1 8 のアルキル基を表わす。】 で表わされるカルボン酸もしくはその反応性誘導体とを反応せしめ、必要に応じて塩生成反応に付 すことを特徴とする下記式 [I'-a]



「式中、R1'とR2"とは同じであり、置換基として」 カルボキシル基を有する炭素数1~18のア ルキル基を表わす。

で表わされる5ーフルオロー2'ーデオキシウリジン誘導体又はその薬学的に許容しうる塩の製造法。

7. 下記式〔Ⅱ〕

〔式中、Rは保護基を表わす。〕

10 で表わされる化合物と下記式[I]

R'COOH [I]

[ R' は上記に同じ。]



で表わされるカルボン酸もしくはその反応性誘導体とを塩基の存在下で反応せしめ、次いで保護基を脱離せしめた後下記式〔N〕

R2 COOH

(N)

5 [ R2" は上記に同じ。]

で表わされるカルボン酸もしくはその反応性誘導体とを塩基の存在下で反応せしめ、次いで必要に応じて塩生成反応に付すことを特徴とする下記式 [['-b]

10

「式中、R1', R2"は異なり、それぞれ置換基としてカルボキシル基を有する炭素数1~18のアルキル基を表わす。

で表わされる 5 ーフルオロー2' ーデオキシウリジ 15 ン誘導体又はその薬学的に許容しうる塩の製造法。



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No. PCT/JP84/00368

1.	CLASSII	FICATIO	OF SUBJECT MATTER (if several classification	n symbols apply, indicate all) <sup>3</sup>		
Acr	ordina t	Interna	onal Patent Classification (IPC) or to both National	Classification and IPC		
,	<b>.</b>		Int. Cl <sup>3</sup> CO7H 19/O6, A6	1K 31/70		
		OFARC	ICO.			
11.	FIELDS	SEARC	Minimum Docume	ntation Searched <sup>4</sup>		
Class	ification	Svetem		Classification Symbols		
Class	incation	·		·		
	IPC		CO7H 19/06, A61K 31/70			
			Documentation Searched othe to the Extent that such Documents a	r than Minimum Documentation are Included in the Fields Searched <sup>5</sup>		
111.	DOCUI	MENTS (	ONSIDERED TO BE RELEVANT14	17	Relevant to Claim No. 18	
Cate	gory*	Cita	tion of Document, <sup>16</sup> with Indication, where appropri	ate, or the relevant passages	110101011111	
	Y	Biod Y. N	hemical Pharmacology, Vol. ishizawa, etal, P.1605-1619	14, No. 11 (1965),	1 - 7	
	Y	Biochemical Pharmacology, Vol. 15, No. 5 (1966), 1 - 7 J. E. Casida, etal, P. 627-644				
	A	JP,A,58-49315 (Mitsui Seiyaku Kogyo Kabushiki Kaisha) 1 - 7 23.March.1983 (23.03.83)				
	A	US, A, 4118484 (The Upjohn Co.) 3.October.1978 (03.10.78)				
	A	JP,A,51 - 59880 (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.) 25.May.1976 (25.05.76)			1 - 7	
	'A" doc cor 'E" ear fillir 'L" doc whi cite 'O" doc oth	sument disidered dier document vicabilition or ocument remease cument remease cument remease diered	es of cited documents: 15 efining the general state of the art which is not to be of particular relevance ment but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or ed to establish the publication date of another ther special reason (as specified) eferring to an oral disclosure, use, exhibition or sublished prior to the international filing date but the priority date claimed	"T" later document published after priority date and not in conflict v understand the principle or the document of particular relevance be considered novel or cannot inventive step  "Y" document of particular relevance be considered to involve an inveit combined with one or more combination being obvious to a document member of the same	orn the application of the control of the chaimed invention cannot be considered to involve an extremely step when the document other such documents, such person skilled in the art	
		IFICATION		Date of Mailing of this International Sea	erch Report <sup>2</sup>	
De	te of the Oct	ober	Completion of the International Search <sup>2</sup> 12, 1984 (12.10.84)	October 22, 1984 (2)	2.10.84)	
In			ing Authority <sup>1</sup> Patent Office	Signature of Authorized Officer 20		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (October 1981)

I. 発明	の属する分野の分類				
国際特許	分類 (IPC)				
	Int.023 007H 1	9/06, A 6 1 K 3 $1/70$			
II. 国際	調査を行った分野				
	調査を行った				
分類	体系 分 3	質記 号			
II	о отн 19/06, Аб1	K 31/70			
	,				
	最小限資料以外の資料	<b>料で調査を行ったもの</b>			
Ⅲ. 関連	する技術に関する文献				
引用文献の *	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	: きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
カテゴリーへ					
	Biochemical Pharmacol	007. 第14券、第11号	1 - 7		
Y	(1965), Y. Nishizawa,	atal. P.1605-1619			
	(1965), 1. 11 11 12 12 13,				
	Biochemical Pharmacol	007. 第15巻、第5号、	1 - 7		
Y	(1966), J.E. Casida,	tal.P. 627-644			
	(1966), J. E. Casida,	041,21 021 011			
	JP,A,58-49315(三井製	家工 攀 华 子 合 社 )	1 - 7		
A	23.3月.1983(23.03.	83)	_		
	23.3月.1965(23.03.				
	US,A,4118484 (The	Uniohn Co.)	1 - 7		
A	3.10月.1978(03.10.	78)	_		
	3.10月.1978(03.10.	, ,			
		心由于禁止子合针 ).	1 – 7		
<b>A</b>	JP,A,51-59880(旭		•		
	25.5月.1976(25.05.	10)			
★引田→	がのカテゴリー	「T」国際出願日又は優先日の後に公表され	1た文献であって出願		
「A」特に	関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの	と矛盾するものではなく、発明の原理	里又は理論の理解のた		
「E」先行	文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの	めに引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該	が献のみで発明の新規		
「L」優先	権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 くけ他の特別を理由も確立するために引用する文献	「X」特に関連のめる文献であって、当該。 性又は進歩性がないと考えられるもの			
1	若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文				
「〇」口頭	「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性				
「P」国際	「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリーの文献				
の後に公表された文献・後」回一ハデントティミリーの文献・					
IV. 認	IV. 認 証				
国際調査を		国際調査報告の発送日			
	12.10.84	22	2.10.84		
	12.10.04				
国際調査物	钱妈	権限のある職員	407252		
-	本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官	- Andrew		
"	(中国 JA B( (1 /1000) )	佐 伯	とも子 🐠		
1		I .	-		